

# Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Non  
autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Enrotril Max 100 mg/ml Solução Injetável para Bovinos

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 84 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/11/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

293/01/10DFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/12/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0557/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.